19/37,DE/3 (Item 3 from file: 351)

010234653 WPI Acc No: 95-135910/18

XRAM Acc No: C95-062214 XRPX Acc No: N95-107178

Monoclonal antibody against growth factor receptor, esp. c -@erbB@- 2 - prepared using human cancer cell soluble extract as immunogen, useful for diagnosis and therapy of adenocarcinoma, esp. mastocarcinoma

Index Terms: MONOCLONAL ANTIBODY GROWTH FACTOR RECEPTOR PREPARATION HUMAN CANCER CELL SOLUBLE EXTRACT IMMUNOGENIC USEFUL DIAGNOSE THERAPEUTIC ADENOCARCINOMA MASTOCARCINOMA

Patent Assignee: (KOKU-) KOKURITSU GAN CENT SOCHO; (SAKA) OTSUKA PHARM CO

Number of Patents: 001 Number of Countries: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Week Applic No Date LA Pages IPC

JP 7059588 A 950307 9518 JP 91229835 910531 18 @C12P-021/08 @ (B)

Priority Data (CC No Date): JP 91229835 (910531)

Abstract (Basic): JP 07059588 A

Monoclonal antibody to growth factor receptor is prepd. by using soluble substance of human cancer cells as immunogen. Also claimed is the c-@erbB@- 2 monoclonal antibody which reacts specifically with c-@erbB@- 2- related protein and produced by a hybridoma formed by fusion of mammalian bone marrow cells with mammalian immunocyte immunised with culture supernatant liquor of human mastocarcinoma cell strain SK-BR-3.

USE - The antibody reacts specifically with c-@erbB@- 2 related protein and it is useful in diagnostics and as an anti-oncotic for therapy of adenocarcinoma partic. mastocarcinoma (claimed).

Dwg.0/0

Derwent Class: @B04@; @D16@; S03;

Int Pat Class: @A61K-039/395@; @C12N-015/06@; @C12P-021/08@; @G01N-033/574@

; @GO1N-033/577@; @C12P-021/08@ @C12R-001-91@

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-59588

(43)公開日 平成7年(1995)3月7日

(51) Int CL.6		識別記号	}	庁内整理番	号	FΙ				技術表示箇所
C 1 2 P	21/08			9161-4B						
A 6 1 K	39/395	ADU	T				•			
C12N	15/06									
G01N	33/574		Α							
	33/577		В							
				審	査請求	未請求	請求項の数5	面魯	(全 18 頁)	最終頁に続く

(21)出願番号

特願平3-229835

(22)出願日

平成3年(1991)5月31日

特許法第30条第1項適用申請有り 1990年11月、Ame rican Association for Concer Research. lnc発行の「Cell Growth & Differentiation Vol. 1」に発表

(71)出願人 590001452

国立がんセンター総長

東京都中央区築地5丁目1番1号

(71)出願人 000206956

大塚製薬株式会社

東京都千代田区神田司町2丁目9番地

(72) 発明者 本田 聡

静岡県浜松市葵町276-955 ローヤル石津

201号

(72)発明者 人見 次郎

千葉県浦安市富士見1丁目17番1号 コー

ポヒロ101号

(74)代理人 弁理士 三枝 英二 (外4名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体の製造方法及び抗 c - e r b B - 2モノクローナル抗体の製造方法及び抗 c - e r b B - 2モノクローナル抗体

(57)【要約】

【構成】本発明は、ヒト癌細胞の可溶化物を免疫抗原として用いることを特徴とする増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体の製造方法、並びにヒト乳癌細胞株SK-BR-3で免疫した哺乳動物の免疫細胞と哺乳動物の骨髄細胞との融合により形成されたハイブリドーマにより産生されて-erbB-2関連蛋白質に特異的に反応する抗c-erbB-2モノクローナル抗体と該抗体を必須成分として含有する抗腫瘍剤及び癌の診断剤とを提供するものである。

【効果】本発明抗体は、c-erbB-2関連蛋白質に 特異的に反応することを特徴としており、腺癌、特に乳 癌の診断及び治療に有用である。

【特許請求の範囲】

【蔚求項1】ヒト癌細胞の可溶化物を免疫抗原として用 いることを特徴とする増殖因子レセプターに対するモノ クローナル抗体の製造方法。

【請求項2】ヒト乳癌細胞株SK-BR-3の培養上清 で免疫した哺乳動物の免疫細胞と哺乳動物の骨髄細胞と の融合により形成されたハイブリドーマにより産生され c-erbB-2関連蛋白質に特異的に反応することを 特徴とする抗 c-erbB-2モノクローナル抗体。

【請求項3】ハイプリドーマGFD-OA-p185- 10 1 (微工研菌寄第12206号) である請求項2記載の モノクローナル抗体。

【請求項4】請求項2に記載の抗体を必須成分として含 有することを特徴とする抗腫瘍剤。

【請求項5】請求項2に記載の抗体を必須成分として含 有することを特徴とする癌の診断剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、癌の診断及び治療に有 用な増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体、 代表的には c-erbB-2関連蛋白質に対するモノク ローナル抗体の製造方法及び該モノクローナル抗体に関 する。

[0002]

【従来の技術】 癌遺伝子産物は、現在約50種類知られ ている。その癌遺伝子産物中、もっとも大きなグループ を形成するのはチロシンキナーゼであり、これは細胞膜 にぶら下がるように存在するsrc型と、細胞膜を貫通 し増殖因子との結合部位を有する受容体型に大別され る。この受容体型チロシンキナーゼ(チロシン残基特異 30 的蛋白質リン酸化酵素)、癌遺伝子は、種々の構造的変化 を受けて癌遺伝子として活性化されることが知られてい る。しかしながら、ヒト悪性腫瘍においては、この構造 的変化は認められずに、遺伝子増幅と癌遺伝子産物の高 発現が検出される場合がしばしば認めれる。特に、受容 体型チロシンキナーゼのうち、上皮細胞成長因子 (ep idermal growth factor, EG F)と該EGFの受容体(レセプター)と酷似する蛋白 質をコードする関連遺伝子として見い出されたc-er bB-2遺伝子 [Yamamoto, T., et. a 1., Nature, 319, 230-234 (198 6)] の癌遺伝子産物であるp185遺伝子は、種々の ヒト悪性腫瘍において該遺伝子の増幅と癌遺伝子産物の 高発現が認められており、特に腺癌中に高頻度のc-e rbB-2遺伝子の増幅が認められている。また、この c-erbB-2遺伝子の増幅程度が、その腺癌、特に 乳癌の予後と強い相関を示すことが既に見い出だされて พอ [Slamon, D. J., et al., Sci ence, 235, 177-182 (1987)].

りEGFレセプター遺伝子と類似の構造を持つ遺伝子と して発見され [Semba, K., et al., Pr oc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., 8 2, 6497-6501 (1985)]、N末端のシグ ナルペチプドに続く細胞外ドメインには、2ケ所のシス テインに富んだ領域があり、またEGFレセプターとの アミノ酸配列の相同性が44%と高く、同様のレセプタ **一の働きをしていると考えられている。該遺伝子の細胞** 内ドメインは最初のキナーゼドメインとC末端の制御ド メインとよりなり、前者はアミノ酸配列において、EG Fレセプターのキナーゼドメインと82%の高い相同性 を示す。後者は相同性こそ32%とやや低いが、C末端 近くのキナーゼ活性制御に重要と考えられる3個のチロ シン残基が、それぞれEGFに対応する位置に保存され ている。また、c-erbB-2遺伝子はワインパーグ らの分離したラットの癌遺伝子neu [Bargman n, C. I., et al., Nature, 319, 226-230 (1986)] と相同性が高く、該ラッ トにおけるneuとヒトにおけるc-erbB-2と は、同じ遺伝子を指しているものと結論された。更に、 c-erbB-2は分子量が185kdの大きさの特異 的なタンパク質として検出され、アミノ酸の一次構造か ら予想された分子最140kdよりかなり大きいことか ら、糖鎖の結合したタンパク質であると推定された【A kiyama, T., et al., Science, 232, 1644-1646 (1986)]。そして、 このタンパク質は試験管内において、チシロンに特異的 なタンパク質リン酸化酵素活性を示した。

2

【0004】c-erbB-2の変異と発癌性(トラン スフォーム能)については、ラットのneu遺伝子のト ランスフォーム活性が、細胞膜通過領域にただ一つの変 異が起り、パリンがグルタミン酸に変化したことにより 獲得されるものであることが明らかになり [Bargm ann, C. I., et. al., Cell, 45, 6 49-657 (1986)]、このことからc-erb B-2においても、対応する659番目のアミノ酸がパ リンであることから、これをグルタミン酸に変異させる とneu遺伝子と同様に、NIH3T3細胞に対するト ランスフォーム能を獲得すると報告されている [Di-Fiore, P. P., et al., Scienc e, 237, 178-182 (1987)]。また、C 末端の制御ドメインを大幅に欠損させる変異によって も、前記の変異よりは弱いものの、細胞トランスフォー ム能を獲得し得る。更に、上記両変異が共存すると、c -erbB-2はより高いトランスフォーム能を獲得す ることができる。これらのトランスフォーム能を獲得し た例では、いずれもc-erbB-2タンパク質のチロ シンリン酸化活性が上昇しており[Segatto, O., et al., Mol. Cell. Biol., 【0003】cーerbB-2遺伝子は、センバらによ 50 8,5570-5574 (1988)】、cーerbB

2タンパク質もEGFレセプターと同様に、チロシン リン酸化によって細胞外の増殖シグナルを細胞内に伝え ていること、及び変異によって癌遺伝子化することが考 えられている。

【0005】いま一つの活性化としては、遺伝子の増幅 が考えられる。この点については、SV40プロモータ ーにつないだcーerbB-2は、NIH3T3をトラ ンスフォームする活性を持たないが、NIH3T3細胞 中で導入されたSV40プロモーターつきc-erbB - 2 遺伝子の増幅を起こし、その発現が上昇するとN I H3T3細胞は、トランスフォームした形質を示すよう になる。このことから、c‐erbB‐2の高い発現 は、やはり細胞の異常増殖に役割を果たすと考えられる [Di-Fiore, P. P., et al., Sci ence, 237, 178-182 (1987)].

【0006】c-erbB-2のヒト癌における遺伝子 増幅については、胃癌と乳癌を中心とした腺癌におい て、しばしば遺伝子増幅の認められることが報告されて พอ [Yokota, J., et al., Lance t I, 765-767 (1985)]。乳癌について は、ヒト乳癌と乳癌由来の培養細胞に、c‐erbB‐ 2の遺伝子増幅が認められること [King, C. R., et al., Science, 229, 974 -976 (1985); Yamamoto, T., et al., Nature, 319, 230-234 (19 86)]と、欧米では乳癌は最も頻度の高い癌の一つで あることとが重なって、現在までに遺伝子増幅と乳癌の 悪性度の関係が種々追求されてきている。之等多くの報 告を総合すると、乳癌手術組織においてほぼ20%前後 の割合で、 c-erbB-2遺伝子の増幅が見られ、そ 30 の多くは予後が悪いか、転移が見られる等、悪性皮の高 いことが示唆されている [Slamon, D. J., e t al., Science, 235, 177-182 (1987); Kraus, M. H., et al., EMBO J., $\underline{6}$, 605-610 (1987); Z bou, D., et al., Cancer Re s., 47, 6123-6125 (1987); V1j er, M., et al., Mol. Cell. Bio 1., 7, 2019-2023 (1987); Guer in, M., et al., OncogeneRe s., 3, 21-31 (1988); Ali, I. U., et al., Gene Res., 3, 139 -146 (1988); Tal, M., et al., Cancer Res., 48, 1517-1520 (1988)]。本邦においても津田らが手術組織の病 理標本から抽出したDNAを用いて、スロット・プロッ ト法でc-erbB-2遺伝子の増幅を検討し、10年 間の術後生存率を比較した成績を報告しており、該報告 によれば、遺伝子増幅の見られた例では明らかに予後が 悪かった [Tsuda, H., et al., Canc

erRes., 49, 3104-3108 (198

【0007】以上のような背景の中で近年では、c-e r b B - 2 タンパク質に対する抗体やモノクローナル抗 体も開発され、病理材料のみならず、手術材料を直ちに 免疫染色法によって検査する方法も開発されつつあり [Masuko, T., et al., Jpn. J. Ca ncer Res., 80, 10-14 (198 9) ; Yamada, Y., et al., Jpn. J. Cancer Res., 80, 1192-119 8 (1989)]、c-erbB-2癌遺伝子産物を認 識する抗体としても、例えばc-erbB-2遺伝子の C末端領域を認識するポリクローナル抗体、pAb1 (T4881) [トリトンパイオサイエンス社製(Tr iton Bioscience Inc.; Alam e d a, CA)] や、キナーゼドメインを認識するポリ クローナル抗体Ab-1【オンコシーンサイエンス社製 (Oncogene Science Inc.: Ma nhasset, NY)]や、c-erbB-2の細胞 外ドメインを認識するモノクローナル抗体、SV2-6 1r [ニチレイ株式会社製 (Nitirai Co.: Tokyo, Japan)] 等が知られている。

[8000]

【発明が解決しようとする問題点】本発明の目的は、腺 癌、特に乳癌の診断と治療において、これと関連の深い 増殖因子レセプター (ある種の癌遺伝子) を認識するモ ノクローナル抗体及びその製造方法を提供することにあ

【0009】本発明はまた、ヒト乳癌細胞株SK-BR -3の培養上清で免疫した哺乳動物の免疫細胞と哺乳動 物の骨髄細胞との融合により形成されたハイプリドーマ により産生され、c-erbB-2関連蛋白質に特異的 に反応する抗 c - e r b B - 2 モノクローナル抗体を提 供することを目的とする。

【0010】更に本発明は腺癌、特に乳癌の診断剤及び 治療剤を提供することをも目的としている。

【0011】本発明者らは、上記目的から鋭意研究を重 ねた結果、ヒト癌細胞の可溶化物を免疫抗原として用い る場合には、目的とする増殖因子レセプターを認識する モノクローナル抗体が製造できることを見出すと共に、 ヒト乳癌細胞株であるSK-BR-3細胞から上記方法 に従って抗 c - e r b B - 2モノクローナル抗体を得る に成功し、ここに本発明を完成するに至った。

[0012]

【問題を解決するための手段】本発明によれば、ヒト癌 細胞の可溶化物を免疫抗原として用いることを特徴とす る増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体の製 造方法、及びヒト乳癌細胞株SK-BR-3で免疫した 哺乳動物の免疫細胞と哺乳動物の骨髄細胞との融合によ り形成されたハイブリドーマにより産生されcーerb

B-2関連蛋白質に特異的に反応することを特徴とする $\hat{h}c-e \ r \ b \ B-2$ モノクローナル抗体が提供される。

 $[0\ 0\ 1\ 3]$ また本発明によれば、ハイブリドーマがG FD-OA-p185-1 (微工研菌寄第12206号) である上記抗 c-erbB-2モノクローナル抗体が提供される。

【0014】本発明抗体は、c-erbB-2関連蛋白質に特異的に反応することを特徴としており、この抗体の利用によれば、悪性腫瘍等の臨床治療及び診断を有効に行なうことができる。従って、本発明はかかる悪性腫 10 瘍等の臨床治療剤及び診断剤をも提供するものである。

【0015】以下、本発明のモノクローナル抗体の製造 方法につき詳述する。

【0016】本発明抗体の製造は、上記の通りヒト癌細胞の可溶化物を免疫抗原として用いることを必須の要件として、その他は一般的モノクローナル抗体の製造方法と同様にして実施でき、これによって増殖因子レセプターに対する所望抗体を容易に収得できる。ここで上記増殖因子レセプターには、例えば上皮成長因子レセプター(epidermal growth factor receptor; EGFR)、インスリン様成長因子レセプター(IGFR)、血小板由来成長因子レセプター(plateletーderived growth factorreceptor)、コロニー刺激因子レセプター(CSFR)等が包含される。

【0017】本発明抗c-erbB-2モノクローナル抗体を例にとり、上記製造方法を詳述すれば、これは例えば特定の融合細胞から産生される。該融合細胞を得るための一方の親細胞(免疫細胞)としては、ヒト乳癌細胞株SK-BR-3細胞の可溶化物が用いられる。該免疫細胞は、SK-BR-3細胞より通常の方法に従い、例えば培養上清濃縮物等の形態に可溶化して調製できる。ここで用いられるSK-BR-3細胞は公知であり、例えばアメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション(ATCC)に寄託されている [Havel, R. J., et al., J. Clin. Invest., 34, 1345-1353 (1955)等参照]。

【0018】上記SK-BR-3細胞の可溶化物を免疫抗原として利用した本発明抗体の製造も、常法に従って実施することができる [例えばHanfland, P., Chem. Phys. Lipids, <u>15</u>, 105 (1975); Hanfland, P., Chem. Phys. Lipids, <u>10</u>, 201 (1976); Koscielak, J., Eur. J. Biochem., 37, 214 (1978)等参照]。

【0019】該方法は、より具体的には、例えば上記免疫抗原で免疫した哺乳動物の形質細胞(免疫細胞)と哺乳動物の形質細胞腫細胞(骨髄細胞)との融合細胞(hybridoma)を作成し、これよりc-erbB-2関連蛋白質を認識する所望抗体を生産するクーロンを 50

選択し、該クーロンの培養により実施できる。本発明抗体としては、粗製抗体液、即ち抗体産生ハイブリドーマの培養上清あるいはマウス腹水の状態のものをそのままで利用でき、また、常法に従って例えば硫酸アンモニウム分画やイオン交換クロマトグラフィーあるいはプロテ

6

ィンA抗原カラム等によるアフィニティクロマトグラフィーにより特製した精製抗体として利用することも可能である。

【0020】上記融合細胞の製造において免疫抗原、即ち、SK-BR-3細胞の可溶化物で免疫される哺乳動物としては、特に制限はないが、細胞融合に使用する形質細胞腫細胞との適合性を考慮して選択するのが好ましく、一般にはマウス、ラット等が有利に用いられる。免疫は一般的方法により、例えば上配免疫抗原又は必要に応じて適当な結合試薬により担体と結合させた抗原を、哺乳動物に静脈内、皮内、皮下、腹腔内注射等により投与することにより実施できる。

【0021】上記において用いられる担体としては、通常抗原の作成に当り慣用されている高分子の天然もしくは合成の蛋白質を広く使用できる。該担体には例えば各種動物の血清アルブミン類、血清グロブリン類、チログロブリン類、ヘモグロブリン類、ヘモシアニン類や回虫より抽出された蛋白質(アスカリース抽出物、特公昭61-61350号公報)等のほか、ボリリジン、ボリグルタミン酸、リジンーグルタミン酸共重合体、リジン又はオルニチンを含む共重合体等が包含される。

【0022】また結合試薬としては、通常の抗原の作成 に当り慣用されているものを広く使用できる。具体的に はアミノ基とアミノ基を架橋結合させる、例えばグリオ キサール、マロンジアルデヒド、グルタールアルデヒ ド、スクシンアルデヒド、アジポアルデヒド等の脂肪族 ジアルデヒド類;チオール基とチオール基とを架橋結合 させる、例えばN, N'-o-フェニレンジマレイミ ド、N, N'-m-フェニレンジマレイミド等のジマレ イミド化合物、アミノ基とチオール基とを架橋結合させ る、例えばメタマレイミドペンゾイルーN-ヒドロキシ スクシンイミドエステル等のマレイミドカルポキシルー N-ヒドロキシスクシンイミドエステル類、アミノ基と カルボキシル基とをアミド結合させる通常のペプチド結 40 合形成反応に用いられる試薬、例えばN, Nージシクロ ヘキシルカルボジイミド、N-エチル-N'-ジメチル アミノカルボジイミド、1-エチル-3-ジイソプロピ ルアミノカルポヒドロキシスクシンイミドエステル化合 物、アミノ基とカルボキシ基とをアミド結合させる通常 のジイミド類等の脱水縮合剤等を挙げることができる。 更にpージアゾニウムフェニル酢酸等のジアゾニウムア リールカルボン酸類と通常のペプチド結合形成反応試 薬、例えば上記脱水縮合剤とを組合せたものも、上記結 合試薬として使用可能である。

の 【0023】免疫は、例えばマウスを例にとり詳述すれ

は、上記免疫抗原を生理食塩水含有リン酸緩衝液(PB S) や生理食塩水等で適当な濃度に希釈し、所望により 通常のアジュパントと併用して、供試動物に2~14日 毎に数回投与し、総投与量が約100~500μg/マ ウス程度になるようにして実施するのが好ましい。免疫 細胞としては、上記最終投与の約3日後に摘出した脾臓 細胞を使用するのが好ましい。ここで免疫抗原として使 用される細胞は、例えば牛胎児血清(FCS)等を含む 通常の培養用培地、具体的には5%FCS添加RPMI -1640培地等にて培養後、10~100倍に濃縮し 10 た培養細胞として有利に使用できる。アジュパンドとし ては、例えば百日咳ワクチン、完全フロインドアジュバ ンドあるいはアラムを用いるのが適当である。

【0024】上記免疫細胞と融合される他方の親細胞と しての哺乳動物の形質細胞腫細胞としては、既に公知の 種々のもの、例えばp3/×63-Ag8 (X63) [Nature, 256, 495-497 (197 5)], p3/X63-Ag8. U1 (P3U1) [C urrent Topics in Microbio logy and Immunology, 81, 1 20 -7 (1978)], P3/NSI-1-Ag4-1(NS-1) [Eur. J. Immunol., 6, 5 $11-519 \cdot (1976)$], Sp2/0-Ag14(Sp2/0) [Nature, 276, 269-27 0 (1978)], FO [J. Immunol. Me th., 35, 1-21 (1980)] 等やラットにお ける210. RCY3. Ag1. 2. 3. (Y3) [N ature, <u>277</u>, 131 (1979)] 等の骨髄腫 細胞等を使用できる。

【0025】上記免疫細胞と形質細胞腫細胞との融合反 30 応は、公知の方法、例えばマイルスタインら(Mils tein) の方法 [Method in Enzymo logy, 73, 3 (1981)] 等に準じて行なうこ とができる。より具体的には上記融合反応は、通常の融 合促進剤、例えばポリエチレングリコール (PEG)、 センダイウイルス(HVJ)等の存在下に、通常の培地 中で実施され、培地には更に融合効率を高めるためにジ メチルスルホキシド等の補助剤を必要に応じて添加する こともできる。また、電気処理(電気融合)による方法 等を適宜採用することもできる。免疫細胞と形質細胞腫 細胞との使用比は、通常の方法と変わりなく、例えば形 質細胞腫細胞に対して免疫細胞を約1~10倍程度用い るのが普通である。融合反応時の培地としては、形質細 胞腫細胞の増殖に通常使用される各種のもの、例えばR PMI-1640培地、MEM培地、その他この種細胞 培養に一般に利用されるものを例示でき、通常これら培 地は牛胎児血清(FCS)等の血清補液を抜いておくの がよい。融合は上配免疫細胞と形質細胞腫細胞との所定 量を、上記培地内でよく混合し、予め37℃程度に加温 したPEG溶液、例えば平均分子最1000~6000 50 -セファロース等の担体に本発明抗体を結合させるか、

程度のものを、通常培地に約30~60w/v%の濃度 で加えて混ぜ合せることにより行なわれる。以後、適当 な培地を逐次添加して遠心し、上清を除去する操作を繰 り返すことにより、所望のハイブリドーマが形成され

【0026】得られる所望のハイブリドーマの分離は、 通常の選別培地、例えばHAT培地(ヒポキサンチン、 アミノブリン及びチミジンを含む培地)で培養すること により行なわれる。該HAT培地での培養は、目的とす るハイブリドーマ以外の細胞(未融合細胞等)が死滅す るのに充分な時間、通常数日~数週間程度行なえばよ い。かくして得られるハイブリドーマは、通常の限界希 釈法等により目的とする抗体の検索及び単一クローン化 に供される。

【0027】目的抗体産生株の検索は、例えばELIS A法 [Engvall, E., Meth. Enzymo 1., 70, 419-439 (1980)]、プラーク 法、スポット法、凝集反応法、オクタロニー (Ouch terlony) 法、ラジオイムノアッセイ(RIA) 法等の一般に抗体の検出に用いられている種々の方法 (「ハイブリドーマ法とモノクローナル抗体」、株式会 社R&Dプラニング発行、第30-53頁、昭和57年 3月5日参照) に従い実施することができ、この検索に は前記免疫抗原が利用できる。

【0028】かくして得られるc-erbB-2関連蛋 白質を認識する所望のモノクローナル抗体を産生するハ イブリドーマは、通常の培地で継代培養することがで き、また液体窒素中で長期保存することができる。上記 ハイプリドーマからの本発明モノクローナル抗体の採取 は、該ハイブリドーマを、常法に従って培養してその培 **養上清として得る方法や、ハイブリドーマをこれと適合** 性のある哺乳動物に投与して増殖させ、その腹水として 得る方法が採用される。前者の方法は、高純度の抗体を 得るのに適しており、後者の方法は、抗体の大量生産に 適している。また上記のごとくして得られる抗体は、更 に塩析、ゲル濾過法、アフィニティクロマトグラフィー 等の通常の手段により精製することができる。

【0029】本発明抗体は、これを利用して、例えば免 疫沈降法、アフィニティクロマトグラフィー等の通常の 手段により、c-erbB-2関連蛋白質を簡便且つ特 異的に精製することが可能である。

【0030】また、本発明抗体の利用によれば、検体中 のc-erbB-2関連蛋白質を、免疫反応により特異 的に測定することができる。該方法としては、通常の競 合法、サンドイッチ法によるラジオイムノアッセイ(R IA)、酵素免疫測定法(ELISA)、免疫沈降法、 **経集法等の免疫学的手法が挙げられ、これら各方法の操** 作、手順等は、常法に変わるところはない。より具体的 には、例えば免疫沈降法を採用する場合、プロテインA

ある。

或るいはウサギ抗マウスIgG抗体などの標識抗体を第2抗体として予め担体と結合させた後、この結合物に本発明抗体を反応させるか、又は上記第2抗体を直接カップルさせた担体に本発明抗体を反応させる。次いで、測定する検体、例えば可溶化した細胞を⁸²P、³⁵S、¹²⁶Iなどで標識した後、これを本発明抗体と反応させ、遠心分離後、反応沈殿物をレムリ(Laemmli)などの緩衝液に懸濁させた後、この反応懸濁液を例えば、110℃等の高温で反応させ、ポリアクリルアミドゲルを使ったSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳 10 SDSーPAGE)を行なうことにより、本発明の抗体と特異的に反応するcーerbB-2関連蛋白質の特異的バンドが検出できる。

【0031】上記検定法において検体としては、体液、例えば血液、細胞組織液等を使用でき、これらのうちでは血液、特に血清又は血漿が好ましい。更に常法に従い、細胞を可溶化細胞分解物に分画したものも上記検体として使用することができる。ここで可溶化した細胞、或るいは可溶化細胞分解物を標識する代わりに、本発明抗体を標識することもできる。

【0032】本発明抗体の標識物質としては、グルコアミラーゼ、バーオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ、 β -ガラクトシダーゼ等の各種の酵素や、 3^2 P、 [3^5 S] システイン、 1^2 5 I、 1^3 I、トリチウム等の放射性物質等が挙げられる。 該標識化は、常法に従えばよい [Nature, 194, 495 (1962): Acta. Endocrinol. Suppl., 168, 206 (1972)]。

【0033】不溶化抗体は、細胞分解産物又は本発明抗 体を、不溶性担体に化学的又は物理的に結合させること 30 により製造される。不溶性担体としては、セルロース粉 末、セファデックス、セファロース、ポリスチレン、濾 紙、カルポキシメチルセルロース、イオン交換樹脂、デ キストラン、プラスチックフィルム、プラスチックチュ ープ、ナイロン、ガラスピーズ、絹、ポリアミン-メチ ルピニルエーテルーマレイン酸共重合体、アミノ酸共重 合体、エチレンーマレイン酸共重合体等が挙げられる。 不溶化は、共有結合法としてのジアゾ法、ペプチド法、 アルキル化法、架橋試薬による担体結合法(架橋試薬と してグルタルアルデヒド、ヘキサメチレンイソシアナー 40 ト等を用いる)、Ugl反応による担体結合法等の化学 反応:あるいはイオン交換樹脂のような担体を用いるイ オン結合法;ガラスピーズ等の多孔性ガラスを担体とし て用いる物理的吸着法等によって行なわれる。上記測定 法において反応(免疫反応)は、通常45℃程度以下、 好ましくは4~40℃程度の温度で、数時間~24時間 程度で行なわれる。

【0034】かくして、本発明抗体を用いれば、簡便に、高精度に、検体中のc-erbB-2関連蛋白質を 測定することができる。 【0035】かかる本発明抗体を利用した精製系並びに 測定系の設定、改変ないし応用は、当業者にとり自明で

10

【0036】本発明抗体のヒト癌細胞株に対する細胞障 害試験によれば、本発明抗体はSK-RB-3細胞やA -431細胞に対する細胞障害作用を有することが観察 され、このことより本発明抗体は標的細胞障害能を有す ることが確認された。従って、本発明抗体は抗腫瘍剤と して有効であり、本発明によればヒト及びその他の哺乳 動物に対する抗腫瘍剤をも提供することができる。

【0037】本発明抗腫瘍剤は、上記モノクローナル抗 体をその必須成分として含有することを基本として、他 は通常の製剤技術乃至この種モノクローナル抗体を用い る免疫療法等で慣用される技術手段に従い調製すること ができる。より詳しくは、本発明抗腫瘍剤は、本発明抗 体と共に適当な無毒性医薬製剤担体を配合して常法に従 い製剤組成物の形態に調整される。ここで用いられる担 体としては、調製される製剤の使用形態に応じて、通常 慣用される各種のもの、例えば充填剤、増量剤、結合 剤、表面活性剤、緩衝液、安定化剤等の賦形剤乃至希釈 剤のいずれをも使用できる。調製される製剤形態として は、これが治療剤有効成分の有効量を効果的に含有する 状態であればよく、例えば錠剤、粉末剤等の固剤であっ てもよいが、通常液剤、感濁剤、乳剤等の注射剤形態と するのがよい。また該製剤形態としては使用前に適当な 担体の添加により液状となし得る乾燥品の形態をも採用 できる。上記いずれの形態も常法に従い調製できる。ま た各形態の製剤は、その形態に応じて適当な投与経路、 例えば注射剤形態の製剤では静脈内、筋肉内、皮下、皮 内、腹腔内投与され、固剤形態の製剤は経口乃至経腸投 与される。

【0038】本発明治療剤の投与量は該製剤の投与方法、投与形態、使用目的、適応患者等に応じて適宜決定され一定でないが、一般には有効成分とする本発明抗体の量が約0.00001~80重量%程度含有されるものとするのがよく、この製剤は一日成人一人当り約0.01μg~10mg程度の範囲で適用されるのが好ましい。かくして本発明治療剤の投与によれば、これらを投与された患者の体内において腫瘍組織での細胞傷害性が増強され、かくして所望の治療効果が奏される。

[0039]

【発明の効果】本発明によれば、増殖因子レセプターに対するモノクローナル抗体の製造方法、並びに抗 c - e r b B - 2 モノクローナル杭体及び該抗体を利用した乳癌の診断剤及び治療剤が提供される。

[0040]

【実施例】以下、本発明を更に詳しく説明するため実施 例を挙げるが、本発明は之等に限定されない。

[0041]

50 【実施例1】

11

① 免疫処置のための細胞の調整

アメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション(AT CC)より入手したヒト乳癌細胞株SK-BR-3(寄託番号ATCC HTB30)を、5%熱不活性FCS(ペーリンガー・マンハイム社製)とペニシリン(100単位/m1)及びストレプトマイシン(200mg/m1)とを加えたRPMI-1640培地(日水製薬社製)で、225cm²プラスチック組織培養フラスコ(スミロン、住友-パークライト社製)で、37℃下、5%CO2条件下に培養した。

【0042】上記細胞が細胞塊に成長した時、血清フリーの培養液で洗い、その後、同培養液50m1に加えた。37℃で72時間インキュペートした後、培養液を無菌下で集め、細胞の断片を除いた後、得られた血清フリーの培地200m1を全部ダイアフローYM-10膜(商品名:M、カットオフ値1000:アミコン社製)を装着したダイアフロー・セル・タイプ8200(アミコンコーポ社製)を用いて、空素ガスにて加圧して、培養上清を20倍と80倍とに濃縮した。濃縮物を、0.22μmミリボアフィルターで濾過し、-80℃で凍結 20保存した。

【0043】② 抗体産生ハイブリドーマの製造と一次 スクリーニング

上記①で調整したSK-BR-3細胞の20倍濃縮培養 被 100μ Iを、同量のフロインド完全アジュパンドと 共に、雄のBalb/c系マウス(6週齢、日本チャールズ・リパー社製より入手)の腹腔内に投与して免疫した。その後、同液の同量を2回、3週間おきに同様にして追加投与し、最終投与の7日後に更にSK-BR-3 細胞の80倍濃縮培養液200 μ 1を同様に追加投与し 30 て免疫した。

【0044】最終免疫の3日後に、免疫したマウスより 脾臓を摘出し、摘出脾臓より脾細胞を集め、これを用い Tマイルスタインらの方法 [Milstein, C. e tal., Nature, 256, 495-497 (1 975)]を改良した方法によって細胞融合を以下の通 り実施した。即ち、まず上記脾細胞を37℃に加温した RPMI-1640培地で3回洗浄し、同様に他方の親 株とするマウス骨髄腫細胞P3/x63-Ag8U1 [Yelton, D. E., et al., Curr. Top. Microbiol. Immunol., 8 1, 1-7 (1978)] も洗浄した。尚、このマウス 骨髄腫細胞は、10%熱不活性化子牛血清(CBS:ハ イクローン・ラポラトリーズ社製)を加えたRPMI-1640培地中で100mm組織培養皿(コーニング社 製)上で37℃下、5%CO2下で培養して用いた。上 記脾細胞と骨髄腫細胞とを細胞数比10:1になるよう に50m1のチューブ内で混和し、得られた細胞混合物 を200×gで5分間遠心後、上清をパスツールピペッ トで完全に除去した。之等の操作は37℃に保温した水 50

槽内にて行なった。

【0045】次にポリエチレングリコール4000(メ ルク社製、以下「PEG」と略称する) 2mlを加え て、ゆっくりと1~2分間かき混ぜ、1分間放置し、次 いで37℃に保温した牛胎児血清(FCS)を含まない RPMI-1640 培地1m1をゆっくりと1分間位か けて加え、1分間放置し、更に同液2mlを加えて2分 間放置し、更に同液4mlを加えて4分間放置した。次 いで、37℃に保温した15%FCS、200mg/m 1硫酸ストレプトマイシン、100U/1ペニシリン、 54mg/1ゲンタマイシン及び1m1ピルペートを含 有するRPMI-1640 (以下これを完全RPMI-1640培地という) 8m1を2~3分間かけて加えた 後、200×gで5分間遠心分離した。上清を吸引除去 し、37℃に保温した完全RPMI-1640培地液 に、脾細胞1×106個/m1となるように懸濁させ た。次に、この懸濁液を96ウェルプレート(コースタ ー社製) の各ウェルに 0. 1 m l ずつ分注し、37℃、 5%CO2、100%温度のインキュペーター内で培養 した。24時間後、5mMヒポキサンチン、20μ1ア ミノプテリン及び800μ1チミジン(フロー・ラボラ トリーズ社製)を含む10%FCS添加完全RPMI-1640培地(以下これを「HAT培地」という)の 0. 1mlずつを各ウェルに添加した。以後、上清を2 日目及び3日目にそれぞれ0.1mlずつ吸引し、新し いHAT培地 0. 1m 1 ずつを加えて液交換した。その 後、上記液交換を2~3日おきに行なった。2週間目に 同様に上清を吸引し、5mMヒポキサンチン及び800 μ1チミジンを含む完全RPMI-1640培地(以下 これを「HT培地」という)に代えた。以後、完全RP MI-1640 培地で増殖維持した。

12

【0046】上記操作による細胞融合後、10~14日 間でコロニーが肉眼で観察されるようになった。細胞が 96ウェルプレートの底面積の1/4を占めた時より、 免疫抗原として用いたSK-BR-3細胞の膜抗原を抗 原として、酵素免疫法(ELISA法)にて、培養上清 を試験し、陽性となったウェルから直ちに限界希釈法 (Method in Enzymology, 7.3, 3 (1981)) により、ハイプリドーマのクローニン グを行なった。尚、上記において抗原として用いたSK - BR-3細胞の膜分画は以下のようにして調製した。 即ち、5%FCS添加RPMI-1640培地でSK-BR-3細胞を培養後、塊ったSK-BR-3細胞をリ ン酸緩衝液 (pH7. 3) [10mMリン酸及び15m M NaC1] で洗浄し、4℃で400×gで遠心分離 し、集めた細胞を低張緩衝液 (pH7. 4) [20mM 1、4-ピペラジンジエタン硫酸-NaOH、1mM MgC12及び5mM KC1] 中で均一化(20ス トローク) した。細胞のホモジネートは最初4℃で15 00×gで5分間遠心分離し、細胞のペレットをスクリ

20

ーニングのための膜画分とした。

[0047] 上記で調製したSK-BR-3細胞の粗製 膜分画(1×10°個)を50μlトリス緩衝液(pH 7. 5) [20mMトリス塩基及び500mM NaC 1、以下「TBS」という] に溶解し、96ウェルマイ クロプレートの各ウェルに播き、4℃で8時間インキュ ベートすることによりコート(被覆)した。次いで上記 各ウェルを0.05%ツィーン20を含むTBSで3回 洗浄した。更に、飽和の非特異的蛋白結合部位に対して 20℃で1時間、TBS中に300µ1/ウェルの0. 1% (W/v) BSA (コーンのフラクションV:第1 純薬社製)でインキュペートした。続いて、0.05% ツィーン20を含むTBSで3回洗浄し、ハイブリドー マ上清 50μ 1/m 1 ずつを各ウェルに加えた。 20 \mathbb{C} で1時間放置後、ウェルを洗浄し、3000倍に希釈し **た50μ1のアルカリフォスファターゼにカップリング** させたヤギ抗マウス免疫グロブリン抗体(ハイオ・ラッ ド社製)を各ウェルに加えた。プレートを20℃で1時 間インキュベートした後、未結合の接合体を除くために 洗浄した。

【0049】かくして、774ウェルより、反応特異性を有するモノクローナル抗体を産生するハイプリドーマ17株を得た。これらはそれぞれ「GFD-OA-p185-17」と命名 30 された。

③ 免疫沈降のための抗原の標識

上記②で得た各陽性クローンにつき、之等がリン酸化された c - e r b B - 2 遺伝子産物を免疫沈降させる活性を保有するか否か、を指標とする二次スクリーニングの実施のための免疫抗原を、以下の通り作成した。

【0050】即ち、まずSK-BR-3細胞の細胞溶解質と培養液を³ Pで標識した。該標識は、カスガらの方法 [Kasuga, G., et al., Methods Enzymol., 109, 609-621 (1985)] に従って、まずSK-BR-3細胞の1×10個/100mm皿の集密度細胞をリン酸フリークレブリンガー緩衝液 (pH7.4) [119mM NaCl.5mM KCl.1.3mM CaCl2、1.2mM MgSO4、25mM NaHCO3、50mM Hepes (N-2-ヒドロキシエチルピペラジン-N'-2-エタンスルホン酸、シグマケミカル社製)及び0.1% (w/v) BSA] で洗浄した。次に、上記集密度細胞を³ Pi (18.5MBq/ml、ニューイングランド・アクレア状刻 を思いて、27℃で2時

14

間、上記と同じ緩衝液 2m1 中で標識した。細胞を50 mM Hepesを含む溶解緩衝液 [10mM ピロリン酸ナトリウム(和光純薬社製)、100mM フッ化ナトリウム(関東化学社製)、4mM EDTA、2mM PMSF(フェニルメチルスルホニルフルオライド、シグマケミカル社製)、1%トリトンX-100 及び400 μ Mオルトパナジン酸ナトリウム](μ PH7.4)で4℃にて1時間可溶化させた。不溶物を12000 × gで10 分間遠心分離して除去し、得られた細胞分解産物の1200 μ PEC 10 C PEC 10 PEC 10 C PEC 10 C PEC 10 C PEC 10 PEC 10

【0051】④ 免疫沈降と電気泳動

上記③で得た免疫抗原200μ1と一次スクリーニング で得られた陽性クローン10μ1とを混合し、4℃で3 時間インキュペートした。更に、これにプロテインAセ ファロース (ファルマシア社製) 20μ1を加え、4 ℃、3時間インキュペートした。反応溶液を12000 ×gで10分間遠心分離し、その沈降物を洗浄用緩衝液 (pH7. 4) [50mM Hepes, 10mMLD リン酸ナトリウム、100mMフッ化ナトリウム、4m M EDTA、2mM PMSF、0.05%トリトン Χ-100及び400μMオルトパナジン酸ナトリウ ム] にて3回洗浄した。遠心分離の後、沈降物を50μ 1のラミエールの緩衝液に懸濁させ、110℃で5分間 インキュベートした。そして上記懸濁液をレムリの方法 [Laemmli, U. K., Nature, 227, 680-685 (1970)] に従って、7.5%ポリ アクリルアミドゲルを用いたSDS-PAGEにより分 析した。尚、上記SDS-PAGEに使用したSDSは 和光純薬社製であり、使用した分子量マーカーはミオシ ン (分子量20000)、大腸菌βーガラクトシダー ゼ (分子量116250)、ホスホリラーゼ (分子量9 7400)、BSA (分子量66200) 及び卵アルプ ミン (分子量42699) で、全てパイオ・ラッド社製 である。

⑤ 免疫沈降したハイブリドーマのクローニングと抗体 の製造及び精製

免疫沈降したハイブリドーマのクローニングは、96ウェルプレートに細胞を0.3個/ウェルになるように希釈した限界希釈法によって行なった。また、クローニングの効率を上げるために、前もってラットの胸腺細胞を2×106個/ウェルとなるように加えた。

【0052】上記操作の結果、3倍希釈した希釈液を更に培養し、 350μ 1の培養液を集めて更に精製した。 170ハイプリドーマの中から上記したようにして得られたハイブリドーマはGFD-OA-p185-1と命名したものであった。

集密度細胞を 3 2 P i (18.5 MB q / m l 、ニュー 【0053】該ハイブリドーマの精製は次の通り行なっイングランド・ヌクレア社製)を用いて、37 $^{\circ}$ で2時 50 た。即ち、50%(w / v)飽和の硫酸アンモニウムの

添加により沈殿させ、140mMリン酸緩衝液(pH8.0)中に再溶解させ、溶解液の一定量をアフィニティゲルプロテインAアガロースカラムに加え、4℃で140mMリン酸ナトリウム緩衝液(pH8.0)中で平衡化させ、同緩衝液でカラムを洗浄後、結合した抗体を100mMクエン酸ナトリウム(pH3.0)で製品使用番に従って溶出させ、溶出液を貯えて中性pHに調整し、-20℃で保管した。

【0054】上記で得られた本発明抗体産生ハイブリドーマGFD-OA-p185-1は、工業技術院微生物工業技術研究所に「GFD-OA-p185-1」なる表示で寄託されており、その寄託番号は「微工研菌寄第12206号(FERM P-12206)」である。【0055】⑥ モノクローナル抗体培養上清の採取上記ハイブリドーマGFD-OA-p185-1を完全RPMI-1640培地にて、5%CO2条件下で、37℃にて96時間培養し、培養液を3000rpm、10分間遠心分離して、目的のモノクローナル抗体を含む培養上清を採取した。

【0056】⑦ 精製抗体の製造

上記⑤で得られたハイブリドーマGFD-OA-p185- 101×10^6 個を、予めブリスタン(アルドリッチ社製)を接種しておいたBalb/c 系マウスに腹腔内投与した。 $10\sim14$ 日後、蓄積した腹水を採取し、本発明抗体を含む腹水を得た。

【0057】 該腹水中の抗体を、抗体精製キット (MO PS kit;、パイオ・ラッド社製) を用いて精製して、精製抗体GFD-OA-p185-1を得た。

【0058】以下、上記で得られた本発明抗体の特性を実施例2として示す。

[0059]

【実施例2】

① 抗体のサブクラス

マウスモノクローナル抗体サブクラス同定用キット (バイオ・ラッド社製) を用いて決定した上記本発明モノクローナル抗体のサブクラスは、IgG1 cであった。

【0060】② 抗体産生レベル

実施例1の⑥で得た培養上清を遠心分離し、上清を10%FCS添加RPMI-1640培地にて、37℃下、5%CO2の条件下に10日間インピトロにて培養した。

【0061】③ 抗体の力価

精製した c - e r b B - 2遺伝子産物関連蛋白の 5 0 μ g / ウェルを予めコート (4℃、24時間) した 9 6 ウェルポリスチレンマイクロブレートを、1%B S A の 0.01 Mリン酸塩 緩衝液 (p H 7.2) で、4℃下に24時間、プロックした。その後、実施例 1 の⑥で得た本発明抗体を含む培養上清を加え、室温で3時間反応させた。上記緩衝液で3回洗浄後、パーオキシダーゼ標識ヤギ抗マウス免疫グロブリン抗体 (ハイオ・ラッド針

製)を用いて、c − e r b B − 2 遺伝子産物関連蛋白に 結合した抗体を測定した。 培養上清の8×10⁴ 倍希釈 で充分な発色を示した。

16

[0062]

【参考例1】SK-BR-3細胞株のノーザンプロット 分析

cーerbB-2遺伝子は、EGFR遺伝子との相同性がアミノ酸配列で約50%と高いことから、EGFRを過剰に発現するヒト癌細胞株であるA-431細胞を対照にして、SK-BR-3細胞がc-erbB-2遺伝子を発現するかどうかを、既知のc-erbB-2mRNA蛋白の細胞外、膜通過及び細胞質ドメインをそれぞれ認識する合成プロープを用いたノーザンプロット分析により試験した。

【0063】 この試験においては、ヒト上皮癌細胞株A-431 (ATCC CRL1555, Fabricant, R. N., et al., Proc. Natl. Acad. Sci., U. S. A., <u>74</u>, 565-569 (1977) を用いた。

20 【0064】SK-BR-3細胞とA-431細胞を、 実施例1の①の方法に従って培養した。ポリアデニルR NAの抽出におけるゲル電気泳勁とノーザンロット分析 は、スズキらの方法 [Suzukl, M., et a l., Jpn. J. Clin. Oncol., <u>17</u>, 1 57-163 (1987)]に従って実施した。

【0065】次に配列番号:1~配列番号:5に示した5つの合成オリゴヌクレオチドプロープを、自動DNA合成装置(アプライド・パイオシステムズ社製)を用いて、4種の塩基のβーシアノエチルホスホアミダイト誘導体より、固相法に従って合成した。合成された各オリゴヌクレオチドをHPLCで精製して、目的プロープとした。

【0066】配列番号:1に示すオリゴヌクレオチドプロープをプロープ1とし、以下各プロープに配列番号と同符号を付して、それらの認識部位を示せば、プロープ1、プロープ2及びプロープ3は、c-erbB-2遺伝子産物の細胞外ドメイン(2-21、34-52と254-273)の配列をコードするmRNAを認識する。プロープ4は、蛋白の膜通過ドメイン(654-675)の配列をコードするmRNAを認識する。またプロープ5は、蛋白の細胞質ドメイン(1055-1074)の配列をコードするmRNAを認識する。

【0067】ヒトβ-アクチンmRNAの発現は、ホンダらの方法 [Honda, S., et al., Jp n. J. Cancer Res., <u>79</u>, 667-68 1 (1988)] に従って行なった。また、分子量マーカーとして牛肝臓からのリボソームRNA (28Sと18S、ファルマシア社製) を用いた。

せた。上記段函液で3回洗浄後、パーオキシダーゼ標識 【0068】SK-BR-3細胞において、細胞外ドメヤギ抗マウス免疫グロブリン抗体(ハイオ・ラッド社 *50* インに一致するc-erbB-2mRNAの蛋白にハイ

ブリダイズするために3つのプローブを使用した時、 5. 0 k b p と 2. 0 k b p の分子サイズをもつ 2 つの パンドが検出された。前者の発現の強度は、後者の発現 の強度より強かった。膜通過ドメインに一致する c - e rbB-2mRNAの蛋白にハイブリダイズするプロー プでは、ただ一つ5.0kbpの分子量サイズでパンド が検出された。A-431細胞においては、前配条件で は検出できなかった。β-アクチンmRNAのためにプ ローブを使用した時は、B-アクチンmRNAに一致す るパンドが検出された。加えて、細胞外ドメインに一致 10 するc-erbB-2mRNAの蛋白にハイブリダイズ するプローブの時は、プローブ1とプローブ2と類似の 結果が得られた。逆に、プローブ5のケースにおいて は、細胞質ドメインに一致するc-erbB-2mRN Aの蛋白にハイブリダイズするものは、5、0kbpの 分子サイズをもつ一つのバンドのみが検出された。上記 結果より、SK-BR-3細胞は、明らかにc-erb B-2mRNA蛋白を発現するものであることが判る。

【実施例3】各種抗体を用いた免疫沈降試験

[0069]

本発明モノクローナル抗体の特徴を明らかにするために c-erbB-2蛋白やEGF蛋白を認識するポリクロ ーナル抗体やモノクローナル抗体を用いた免疫沈降試験 を、以下の通り行なった。

【0070】抗体としては、c-erbB-2遺伝子産 物のC末端部分(C末端14アミノ酸配列:1242-1255) を認識するウサギボリクローナル抗体として pAb1 (T4881) (トリトン・パイオサイエンス 社製)を、c-erbB-2遺伝子産物蛋白のキナーゼ ドメイン (アミノ酸配列:866-880) を認識する ウサギボリクローナル抗体としてAb-1 (オンコジー ン・サイエンス社製)を、またc‐erbB‐2遺伝子 産物蛋白の細胞外ドメインを認識するマウスモノクロー ナル抗体としてSV2-61ァ(ニチレイ社製)を、そ れぞれ使用した。この抗体はIgG1のサブクラスを有 するものであり、マスコらの方法 [Masuko, T., et al., Jpn. J. Cancer Re s.,80,10-14(1989)]により作成され たものである。また、EGFRの細胞外ドメインの抗原 決定基 [Green, M. R., et al., J. I nvest. Dermatol., 85, 239-24 5 (1985)] **を認識する抗EGFRモノクローナル** 抗体として、RPN513 (アマシャム社製) を使用し た。この抗体は免疫原としてA-431細胞をトリプシ ン処理したもので作成されており、IgG2。の特徴を 有するものである。上記各抗体はいずれも商品取扱魯に 従って使用した。

【0071】免疫沈降のための免疫抗原の作成と標識を における黒ぬり矢印は、A-431細胞分解物からの 次の通り実施した。即ち、実施例1の③と同様の方法で 32Pで標識したEGFR遺伝子産物の免疫沈澱を示 SK-BR-3細胞とA-431細胞の細胞分解物中の 50 す。各図における数字は分子型で一カーの分子型を表わ

蛋白を³ Pで標識した。

【0072】② ポリクローナル抗体の調整及び各種抗体との免疫沈降反応

18

実施例1の①と同様の方法で免疫処置のためのSK-B R-3細胞と、A-431細胞とを、培地で調整した 後、ポリクローナル抗体を作成した。即ち、30匹のB alb/c系マウスを5つのグループに分け、以下の物 質を週3回、腹腔内投与し免疫した。即ち、グループ1 $\text{ctfCSOAO200}_{\mu 1}$ (n=3) & $\text{J}\mu - \text{J}^2$ には20倍に濃縮したRPMI-1640培地の200 μ 1 (n=5) を、グループ3には血清フリーRPMI -1640培地中に含まれる106個のSK-BR-3 細胞 (n=6) を、グループ4にはSK-BR-3細胞 によって調製された20倍濃縮培地の200µ1 (n= 11) を、またグループ5にはA-431細胞により調 **製された20倍濃縮培地の200μ1(n=5)を、そ** れぞれ投与した。第4回目の投与は次のようにして行な った。即ち、グループ1にはFCSのみの200μ1 を、グループ2には80倍に濃縮したRPMI-164 20 0 培地の 2 0 0 μ 1 を、グループ 3 には血清フリーの R PMI-1640培地中に含まれる106個のSK-B R-3細胞を、グループ4にはSK-BR-3細胞によ って調製された80倍濃縮培地の200μ1を、またグ ループ5にはA-431細胞により調製された80倍濃 縮培地の200μ1を、それぞれ投与した。3日の後、 マウスから得た血清をc-erbB-2遺伝子産物とE GFRに対する抗体の存在の確認を行なうための免疫沈 降反応に供した。免疫沈降反応と電気泳動は、実施例1 の④の方法に従って、放射性標識したSK-BR-3細 版とA-431細胞からの細胞溶解質又は調整した培地 を4℃で3時間の間各10µlのポリクローナル抗体と モノクローナル抗体又はNMS(正常マウス血清:no rmal mouse serum) と共にインキュベ ートした後に各種の処理をして免疫沈降を行なった。

【0073】免疫沈降反応の結果を第1図及び第2図に 示す。

【0074】第1図中、AはSK-BR-3細胞の分解産物からの、BはA-431細胞の分解産物からの、それぞれの免疫沈降を表わし、レーンaはポリクローナル が体Ab-1を、レーンbはポリクローナル抗体 SV2-61 でを、レーンcはモノクローナル抗体 SV2-61 でを、レーンdは本発明モノクローナル抗体 GFD-OA-p185-1を、レーンeはEGFRに対するモノクローナル抗体 RPN513を、またレーンfはNMSを、それぞれ示す。また、図のAにおける黒ぬり三角印は、SK-BR-3細胞分解物からの³ Pで標識した c-erbB-2遺伝子産物の免疫沈澱を示し、図のBにおける黒ぬり矢印は、A-431細胞分解物からの³ Pで標識したEGFR遺伝子産物の免疫沈澱を示す。な RMにおける料字は分子根マーカーの分子根を表わ

す。

【0075】該図より次のことが判る。

【0076】即ち、SK-BR-3細胞の³² P標識の 結果では、キナーゼドメインとカルボキシ末端を認識す るポリクローナル抗体とc-erbB-2遺伝子産物の 細胞外ドメインを認識するモノクローナル抗体及び本発 明のモノクローナル抗体GFD-OA-p185-1は ともに分子量185000をもつc-erbB-2遺伝 子産物でリン酸化した蛋白を免疫沈澱した(図のAのレ ーンa~レーンd参照)。しかし、EGFRの細胞外ド 10 メインを認識する抗EGFR抗体は、NMSと全く同じ ようにこの蛋白を免疫沈澱させなかった(図のAのレー ンe~レーンf 参照)。また、A-431細胞の32 P 標識の結果では、c-erbB-2遺伝子産物に一致す るリン酸化パンドは、c-erbB-2遺伝子産物に対 する抗体では検出されなかった(図のBのレーンa~レ ーンd参照)。しかし、170000の分子量を持つリ ン酸化したEGFRは、抗EGFR抗体により免疫沈澱 した (図のBのレーンe参照)。

[0077] 第2図中、AはSK-BR-3細胞の分解 20 産物からの、BはA-431細胞の分解産物からの、そ れぞれの免疫沈降を表わし、レーンaはモノクローナル 抗体SV2-61ァを、レーンbはモノクローナル抗体 RPN513を、レーンcはNMSを、レーンdはFC Sによって免疫された抗血清を、レーンeは濃縮された RPMI-1640培地によって免疫された抗血清を、 レーン f ~レーンhはそれぞれSK-BR-3細胞によ って免疫された抗血清を、レーンi~レーンkはそれぞ れSK-BR-3細胞によって調製された20倍濃縮培 養液により免疫された抗血清を、レーン1~レーンnは 30 それぞれA-431細胞によって調製された20倍濃縮 培養液により免疫された抗血清を表わす。

【0078】また、図のAにおける黒ぬり三角印はSK -BR-3細胞分解物からの32Pで標識したc-er bB-2遺伝子産物の免疫沈澱を示し、図のBにおける 黒ぬり矢印はA-431細胞分解物からの³2 Pで標識 したEGFR遺伝子産物の免疫沈澱を示す。また数字は 分子量マーカーの分子量を表わす。

【0079】該図より次のことが判る。

【0080】即ち、SK-BR-3細胞の32P標識の 40 結果では、NMS、FCSのみ投与したマウスから得ら れた抗血清、RPMI-1640培地で免疫された抗血 清、及びA-431細胞によって調製された濃縮培養液 により免疫された抗血清は、共に活性が認められなかっ た(図のAのレーンc、d、e及び1~n参照)。ま た、EGFRに対するモノクローナル抗体も同様に活性 を示さなかった(図のAのレーンb参照)。SK-BR - 3細胞 (グループ3) を投与した6匹のマウスから得 られた抗血清は、32Pで標識したSK-BR-3細胞 の細胞分解物からの多くのリン酸化蛋白を免疫沈澱させ 50 又は18時間(A-431細胞)の間、<math>1.5m1の1

た(図のAのレーンf~レーンh参照)。最も強いパン ドが分子量185000の分子量サイズであり、32 P で標識されたclerbB-2遺伝子として確認され た。同様のパンドが抗c-erbB-2遺伝子産物モノ クローナル抗体で免疫沈澱された。(図のAのレーンa 参照)。SK-BR-3細胞によって調製された濃縮培 養液により免疫された (グループ4) 11匹のマウスよ り得られた抗血清は、c-erbB-2遺伝子産物とし て同定したリン酸化蛋白を特異的に免疫沈澱した(図の Aのレーンi~レーンk参照)。また、リン酸化された A-431細胞の82 P標識の結果では、A-431細 胞によって調製した濃縮培養液で免疫されたマウス(グ ループ5) から得られた抗血清からのものは、分子量1 70000を持つパンドを認める抗体を発現させた(図 のBのレーン1~レーンn参照)。このパンドはEGF Rを認識する抗EGFRモノクローナル抗体と反応した リン酸化EGFRと同じ位置に認められた(図のBのレ ーンb参照)。また、このグループより得られた血清 は、分子量20000を持つパンドをも免疫沈澱させ た。このパンドの特徴はまだわかっていない。また、S K-BR-3細胞とSK-BR-3により調整された濃 縮培養液で免疫した2つのポリクローナル抗体の170 000の分子サイズを持つパンド検出により c-erb B-2遺伝子がEGFR遺伝子と一部共有する構造を持 つことが確認された(図のBのレーンfとレーンi参

20

【0081】③細胞溶解物と培養液中の蛋白標識と各種 抗体との免疫沈降反応

③-1細胞溶解物の32P標識

照)。

細胞の標識の前日にSK-BR-3細胞とA-431細 胞を1×106個/35mm皿の密度に播き、リン酸フ リーのRPMI-1640培地で3回細胞を洗浄後、3 7℃で12、24及び48時間の間、5%FCSを含む 1mlのリン酸ダルペッコ改変イーグルの培地(pH 7. 4) (日水製薬社製) 中において32 PI (18. 5 MB q/m1) でインキュベートした。細胞は4℃で 一時間の間、実施例1の③で作成された溶解緩衝液の1 mlで可溶化した。培養液(1ml)もまた集めた。細 胞溶解液と培養液中の不溶化物を12000×gで10 分間遠心分離して除去した。そして細胞溶解液及び培養 液の200μ1を免疫沈降のために使用材料とした。

【0082】③-2細胞溶解物と培養液中蛋白に対する [^{3 5} S] システイン標識

細胞の標識の前日にSK-BR-3細胞とA-431細 胞を3×106個/60mm皿の密度に播き、細胞をシ ステインとFCSを含まないメチオニンフリーのRPM I-1640培地で3回洗浄後、同培養液でプレインキ ュペーションすることにより続けた。そしてそれらを3 - 7℃で20及び48時間 (SK-BR-3細胞) の間、

※FCS添加システィンフリーRPM1-1640培地中に [* 5 S] システイン (3.7MBq/ml:ニューイングランド・ヌクレア社製) と共にインキュペートした。放射性標識した細胞は、4℃で一時間の間、上記3-①と同様の溶解緩衝液の1.5mlで可溶化した。培養液 (1.5ml) もまた集めた。細胞溶解液と培養液中の不溶化物を12000×gで10分間遠心分離して除去した。そして細胞溶解液及び培養液の700μ1を免疫沈降のために使用材料とした。

【0083】③-3各種抗体との免疫沈降反応 上記③-1及び③-2で作成した放射性標識したSK-BR-3細胞とA-431細胞からの細胞溶解液と培養液を使って、実施例1の④と同様の方法によって免疫沈降を行なった。

【0084】その結果、**Pで標識したSK-BR-3細胞とA-431細胞の細胞溶解物を使用した結果、**Pで標識したC-erbB-2遺伝子産物(第1図)と同様に、GFD-OA-p185-1と**Pで標識したEGFRや抗EGFR抗体と全く同じく、細胞外ドメイン、キナーゼドメイン、カルボキシル末端部分 20を認識する抗c-erbB-2遺伝子産物抗体によって特異的に免疫沈澱した。しかし、**Pで標識したSK-BR-3細胞とA-431細胞によって調整された培養液は、4つの抗c-erbB-2遺伝子産物抗体と1つの抗EGFR抗体で免疫沈澱する特異的パンドは認められなかった。

【0085】次に [^{8 5} S] システイン標識した細胞溶解物と培養液との各種の抗体との免疫反応の結果を、第3図に示す。

【0086】第3図中、AはSK-BR-3細胞の細胞 30分解物からの、またBはSK-BR-3細胞の培養液からの、それぞれの免疫沈降を表わし、レーンaはNMSを、レーンbはポリクローナル抗体Ab-1を、レーンcはポリクローナル抗体pAb1を、レーンdはモノクローナル抗体SV2-61γを、レーンeは本発明モノクローナル抗体GFD-OA-p185-1を、それぞれ示す。また、図のAにおける黒ぬり三角印は、SK-BR-3細胞分解物からの[* 5]システインで標識したc-erbB-2遺伝子産物の免疫沈澱を示し、図のBにおける白抜き三角印は、SK-BR-3細胞の細 40胞分解物からの関連した蛋白の免疫沈澱を示す。また数字は分子畳マーカーの分子畳を表わす。

を同定しなかった。 [* 5 S] システイン標識SK-B R-3細胞によって調製した培養液を試験したとき、キナーゼドメイン、カルボキシル末端部分を認識するこー erbB-2遺伝子産物に対する2つのボリクローナル 抗体は、NMS (図のBのレーンa) と比較したとき、それぞれ如何なる特異的なパンドも見られなかった (図のBのレーンbとレーンc参照)。しかしながら細胞外を認識する抗cーerbB-2遺伝子産物モノクローナル抗体SV2-617と本発明のモノクローナル抗体G FD-OA-p185-1は、およそ11000の分子量をもつ特異的なパンドを免疫沈澱させた (図のBのレーンdとレーンe参照)。この結果はcーerbB-2遺伝子産物関連蛋白質がSK-BR-3細胞によって調製された培養液中にも存在する可能性が考えさせる。

【0088】③-4各種抗体とSK-BR-3細胞とA-431細胞によって調製した培養液中の[* 5 S]システイン標識成長因子レセプター関連蛋白存在下での免疫沈降反応

A-431細胞によって産生したEGFR関連蛋白とこの分子を比較するために、[^{3 5} S] システインで標識したSK-BR-3とA-431細胞を5%ポリアクリルアミドゲルを用いたSDS-PAGEより分析した。 【0089】その結果を、第4図に示す。

[0090] 第4図中、AはSK-BR-3細胞を、ま たBはA-431細胞によって調製した培養液中の〔 3 5 S] システイン標識成長因子レセプター関連蛋白質 の免疫沈澱を、それぞれ示す。各図におけるレーンは以 下の免疫沈降の結果を示す。即ち、レーンAのaはNM Sと細胞分解物の反応を、レーンAのBは本発明のcー erbB-2遺伝子産物モノクローナル抗体GFD-O A-p185-1と細胞分解物の反応を、レーンAのc はNMSと培養液の反応を、レーンAのdは本発明モノ クローナル抗体GFD-OA-p185-1と培養液の 反応を、それぞれ示す。またレーンBのaは抗EGFR モノクローナル抗体と細胞分解物の反応を、レーンBの bは抗EGFRモノクローナル抗体との培養液の反応を それぞれ示す。更に図のAにおける黒ぬり三角印はcerbB-2遺伝子産物を、白抜き三角印はc-erb B-2遺伝子産物関連蛋白質を示し、図のBにおける黒 ぬり矢印はEGFRを、同白ぬき矢印はEGFR関連蛋 白質を示す。尚、該図の数字は分子量マーカーの分子量 を表わす。

【0091】上記図より、 [* 5 S] システインとともにSK-BR-3細胞の長時間培養でGFD-OA-p185-1で免疫沈澱するパンドは、よりクリアーになった(図のAのレーンd参照)。 5%ポリアクリルアミドゲルSDS-PAGEによって、培養中の特異的なパンド分子量の大きさが110000なると計算された。本発明者らは、この分子量が110000の蛋白をp1

【0092】細胞分解中のcーerbB-2遺伝子のバンドと比較したとき、このパンドの放射性活性は大差がなく、p110の一つの大きなものが産生されて培養液中に分泌されていると予想できる。またこの結果は、cーerbB-2遺伝子産物の細胞外ドメインを認識する別の抗cーerbB-2遺伝子産物モノクローナル抗体であるSV2-617を使用たときも同様な結果が得られた。また、分子量が42000をもつパンドが認められ(図のAのレーンd参照)、それはNMSによっても検出された(第3図のAとBのレーンa参照)。本発明 10 者らは、上記パンドの発現量は、長時間のインキュベーションで上昇したけれども、このパンドは非特異的パンドと見なした。A-431細胞による試験結果では、分子量115000のサイズを持つEGFR関連蛋白質が検出された(図のBのレーンb参照)。

[0093]

【実施例4】 c - e r b B - 2 遺伝子産物を発現する癌 細胞株に対するGFD - OA - p 1 8 5 - 1 の効果 SK - BR - 3 細胞株と、A - 5 4 9 細胞株、PC - 9 細胞株及びLu - 6 5 細胞株を用いて、本発明モノクロ 20 ーナル抗体GFD - OA - p 1 8 5 - 1 の細胞傷害活性 の有無を検討した。

【0094】上記A-549細胞株(ヒト肺癌細胞株:ATCC CCL185, [Giard, D. J., et al., J. Nat. Cancer Inst., 51, 1417-1423 (1973)]) とPC-9細胞株(ヒト肺癌細胞株:[Kinjo, M., Oka, K., et al., Br. J. Cancer, 39, 15-23 (1979)])は、c-erbB-2遺伝子が発現しており、またLu-65細胞株(ヒト肺3の癌細胞株:[Yamada, T., et al., Jpn. J. Cancer, Res., 76, 967-996 (1985)]は、同遺伝子の発現のないことが明らかにされている。

【0095】上記4種類の細胞株を5%FCSを含むR PMI-1640培地中の24ウェルプレート中に播い た。SK-BR-3細胞とLu-65細胞は4.5×1 0 4 個/ウェルの密度に、またA-549細胞とPC-9細胞は1×105個/ウェルの密度になるよう播え付 けた。細胞をプレートに付着させた後、モノクローナル 40 抗体GFD-OA-p185-1の100μgを最終濃 度が100μg蛋白/m1となるように加え、24、4 8及び72時間の間インキュペートした。ネガティプコ ントロールとして、モノクローナル抗体の希釈のために 使用した緩衝液、或いはモノクローナル抗体の入ってい ない培養液をコントロールプレートに加えて、同様に2 4、48及び72時間の間インキュペートした。それぞ れの培養の最後に細胞の細胞数をコールターカウンター (機種名:コールター社製)で数えた。細胞数の定量は 各3回行なった。

24

【0096】その結果を第5図に示す。該図中、実線(1)は本発明のモノクローナル抗体GFD-OA-p185-1の各種癌細胞株に対する細胞数を、破線(2)はコントロールの細胞数を表わす。また、縦軸は細胞数を示し、横軸は各種癌細胞株と本発明のモノクローナル抗体とのインキュペート時間を示す。

【0097】該図より、本発明のモノクローナル抗体GFD-OA-p185-1は、c-erbB-2遺伝子産物を発現するSK-BR-3細胞とA-549細胞のインピトロでの増殖を有意に抑制した。また、c-erbB-2遺伝子産物を同じく発現するPc-9細胞の成長も本発明のモノクローナル抗体により抑制傾向がみられたが有意ではなかった。しかしながら、c-erbB-2遺伝子産物を発現しないLu-65細胞の成長は本発明のモノクローナル抗体では抑制できなかった。

【0098】上記結果より、c-erbB-2遺伝子産物の細胞外ドメインを認識する本発明モノクローナル抗体GFD-OA-p185-1は、インビドロにおける癌細胞株の増殖に関して抑制効果を示し、腫瘍組織に対する特異的標的細胞傷害活性を増強する能力を有することが明らかである。このことから本発明モノクローナル抗体は悪性腫瘍等の臨床治療剤として有用であることが判る。

[0099]

【実施例5】免疫組織学的検討

本発明のモノクローナル抗体GFD-OA-p185-1のインピトロ特異性の定量のために、乳癌患者から得 た腫瘍組織を用いて免疫染色を行なった。

【0100】即ち、乳癌患者(女性)から得た腫瘍組織を10%ホルマリンで固定した後、腫瘍組織のミクロンの部分をパラフィン包埋した後、パラフィン切片を作成した。ABC免疫ペルオキシダーゼ法は、免疫染色を使用した。腫瘍と正常組織のサンプルは本発明のモノクローナル抗体GFD-OA-p185-1の20μg蛋白/m1で処理した。また、非特異的抗体結合はモノクローナル抗体の代わりに非免疫血清のサンプルの使用によって調製を行なった。

【0101】その結果を、乳癌患者の腫瘍組織と本発明の抗c-erbB-2遺伝子産物モノクローナル抗体GFD-OA-p185-1との結合反応した結果として、第6図に示す。

【0102】該図より、乳癌腫瘍組織と本発明のモノクローナル抗体の結合性は陽性染色として確認された。

【0103】しかしながら、正常組織は免疫ベルオキシダーゼ試験において本発明のモノクローナル抗体GFD-OA-p185-1に結合しなかった。更に、非免疫血清を使用したとき、腫瘍組織の中から陽性染色細胞は得られなかった。上記のことから本発明モノクローナル抗体は乳癌患者の臨床診断剤として有用であることが判

-635-

【配列表】

【0104】配列番号:1

配列の長さ:60 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直線状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す記号:domain

存在位置:1-60 特徴を決定した方法:E

配列:

CGCGGCTCCG GGGGGCAAGA GGG CGAGGAG GAGCCCCCAG CGGCAC

AAGG CCGCCAGCTC 60

【0105】配列番号:2

配列の長さ:57 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直線状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す記号:domain

存在位置:1-57 特徴を決定した方法:E

配列:

GCCCTGGTAG AGGTGGCGGA GCA TGTCCAG GTGGGTCTCG GGACTG

GCAG GGAGCCG 57

【0106】配列番号:3

配列の長さ:60 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直線状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す記号:domain

存在位置: 1-60 特徴を決定した方法: E

配列:

GGTGACCAGG GCTGGGCAGT GCAGCTCACA GATGCCACTG TGGTTG

AAGT GGAGGCAGGC 60

【0107】配列番号:4

配列の長さ:66 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直線状 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す記号:domain

存在位置:1-66 特徴を決定した方法:E

配列:

GATGAGGATC CCAAAGACCA CCC CCAAGAC CACGACCAGC AGAATG CCAA CCACCGCAGA 60GATGAT6

26

10 6

【0108】配列番号:5

配列の長さ:60 配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 トポロジー:直線状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の特徴:

特徴を表す記号:domain

存在位置:1-60 20 特徴を決定した方法:E

配列:

TGGAGACCTG GGGGCCTCCT CTT CAGAGGG CTCCAGCCCT AGTGTC AGGT CCCCACCGCC 60

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例3の②に従い行なわれた、ポリクローナル抗体と各種抗体との免疫沈降反応の結果を示す図面に代わるSDS-PAGEの写真である。

【図2】実施例3の②に従い行なわれた、ポリクローナ 30 ル抗体と各種抗体との免疫沈降反応の結果を示す図面に 代わるSDS-PAGEの写真である。

【図3】 実施例3の③-3に従い行なわれた、システイン標識した細胞溶解物と培養液との各種の抗体との免疫反応の結果を示す図面に代わるSDS-PAGEの写真である。

【図4】実施例3の③-4に従い行なわれた、各種抗体とSK-BR-3細胞とA-431細胞によって調製した培養液中のシステイン標識成長因子レセプター関連蛋白存在下での免疫沈降反応の結果を示す図面に代わるS40 DS-PAGEの写真である。

【図5】実施例4に従い行なわれた、c-erbB-2 遺伝子産物を発現する癌細胞株に対する本発明抗体の効果を求めたグラフである。

【図6】実施例5に従い、本発明抗体のインビトロ特異性定量のための免疫組織学的検討を乳癌患者の腫瘍組織の免疫染色によりを行なった結果を示す、生物の形態を示す図面に代わる写真である。